?ss pn = jp 22153991 PN = JP 2215399S3 ?t s3/7/all

3/7/1 DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c) 1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008415766

WPI Acc No: 90-302767/199040

Method for detecting DNA - includes de-naturing to single strand, combining with DNA primer having corresp. base sequence forming replicator etc.

Patent Assignee: SHIMADZU SEISAKUSHO KK (SHMA) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week

JP 2215399 A 19900828 JP 8935670 A 19890215 199040 B JP 2727625 B2 19980311 JP 8935670 A 19890215 C12Q-001/68 199815

Priority Applications (No Type Date): JP 8935670 A 19890215

Patent Details:

Application Patent Patent Kind Lan Pg Filing Notes

JP 2215399 A

JP 2215399 5 Previous Publ. JP 2727625 B2

Abstract (Basic): JP 2215399 A

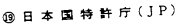
Detection comprises denaturing the DNA to single-stranded DNA, combining single-stranded DNA with a DNA primer comprising a short chain oligonucleotide that has a base sequence corresp. to the DNA sequence and which combines with a functional gp. for fixing DNA through a disulphide bond. Forming a replicator of the objective DNA which is modified with the DNA fixing gp. by making the single-stranded DNA having the DNA primer combined to react with a nucleotide agent in the presence of polymerase, fixing the objective DNA to a water-insoluble carrier which has a functional gp. that can react and combine with the DNA fixing gp. by making the replicator of the objective DNA to react with the carrier, staining the DNA by making an absorbent or fluorescent DNA stain agent to react with the carrier in an aq. solvent, and detecting the objective DNA based on the absorbance or the fluorescence of the stained DNA.

USE/ADVANTAGE - By this method, DNA can be easily detected without complicated steps such as hybridisation, fixing to a support, etc.. (7pp Dwg.No.0/0)

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C12Q-001/68

International Patent Class (Additional): C07H-021/04; C12N-015/09; G01N-033/58



① 特許出願公開



@ 公開特許公報(A) 平2-215399

⑤Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

③公開 平成2年(1990)8月28日

C 12 Q 1/68 C 07 H 21/04 G 01 N 33/58 A 6807-4B Z 7822-4C A 7055-2G

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全7頁)

59発明の名称

核酸の検出法

②特 願 平1-35670

20出 額 平1(1989)2月15日

⑩発 明 者 多 田

京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会社島津製

作所三条工場内

①出 願 人 株式会社島津製作所 ②代 理 人 弁理士 野河 信太郎 京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地

明細音

1. 発明の名称

核酸の検出法

- 2. 特許請求の範囲
- i. (a)目的DNAと一本額DNAに変性する工 器、
- (b)上記一本類 D N A に、目的 D N A の塩基配列の一部と相補的な塩基配列を有する短額のオリゴヌクレオチドからなりかつジスルフィド結合を介して D N A 固定用官能基を有してなる D N A プライマーを結合させる工程、
- (c) DNAプライマーが結合した一本類DNA に、ポリメラーゼの存在下でヌクレオチド試薬を 作用させることによりDNA固定用官能基で修飾 された目的DNAの複製物を作製する工程、
- (d)複製された上記目的DNAを上記DNA固定用官能基と反応して結合しうる官能基を有する 水不溶性担体に水系媒体中で作用させて、数目的 DNAを水不溶性担体に固定する工程、
 - (e)上記DNA固定水不溶性担体に吸光性又は

(f)染色されたDNAの吸光度又は蛍光強度に 基づいて目的DNAを検出する工程、

からなる核酸の検出法。

- 3. 発明の詳細な説明
- (イ) 産業上の利用分野

この発明は、核酸の検出法に関する。さらに詳しくは、目的 DNAの検出を簡便に行うことができ、例えば生体内に存在しうる病因性遺伝子の検出や遺伝子学的研究等に有用な検出法に関する。

(ロ)従来の技術

特定のDNAの検出のために、目的DNAと相 補的な塩基配列を有するオリゴヌクレオチドを利 用し、これに蛍光物質、放射性同位体、酵素等に よる環境化を行ったいわゆるオリゴヌクレオチド プローブを用いる方法が知られている。

かかる従来のDNAの検出法は、基本的に、検体や細胞破砕液等のDNA含有試料をアルカリ処理や無処理に付して目的DNAを一本額DNAに

変性する工程、この一本類 D N A を、ナイロンや ニトロセルロースメンブラン等の支持体に固定化 する工程、固定化された一本類 D N A に上記した オリゴヌクレオチドプローブを作用させてハイブ リダイゼーションを行う工程、及びハイブリダイ ゼーション後のメンブランを洗浄した後、固定 といるの は、放射活性、酸素活 性等に基づいて D N A を検出する工程から構成される。

そして最近、微量の目的DNAの高感度検出手法として、上記した固定化工程の前に、目的DNAの場象配列の一郎と相補的な塩基配列を有する短鎖(通常10~30ヌクレオチド)のオオテドからなるDNAプライマーを結合するサンカーではATP、はTTPのようなアクレオチドとではATP、はTTPのようなアクレオチドとではTP、はTTPのようなアクレオチを使り、はTTPなどにより目的DNAを複製し、増幅された目的DNAについて再びによりではない、増幅に対して上記検出操作に付す方法も提案されてお

NAに、目的DNAの塩基配列の一部と相補的な 塩基配列を有する短額のオリゴヌクレオチドから なりかつジスルフィド結合を介してDNA固定用 官能基を有してなるDNAプライマーを結合させ る工程、(c)DNAプライマーが結合した一本額 DNAに、ポリメラーゼの存在下でヌクレオチド 試薬を作用させることにより DNA 固定用官能基 で保飾された目的DNAの複製物を作製する工程、 (d)複製された上記目的DNAを上記DNA固定 用官能基と反応して結合しうる官能基を有する水 不溶性担体に水系媒体中で作用させて、終目的D NAを水不溶性担体に固定する工程、(e)上記 D NA固定水不溶性担体に吸光性又は蛍光性のDN A染色剤を水系媒体中で作用させて袋DNAを染 色する工程、(1)染色されたDNAの吸光度又は 蛍光強度に基づいて目的DNAを検出する工程、 からなる核酸の検出法が提供される。

この発明は、DNA検出に限し、末端にジスルフィド結合を介して固定用官能基を育するDNA プライマーを用いて目的DNAを複製する点を第

り、いわゆるPCR(polymerase chain reaction) 法によるDNA検出法として知られている。

(ハ)発明が解決しようとする課題

しかしながら、いずれにせよ上記従来の検出法においては、支持体に一本類DNAを固定する際に、無処理や紫外襲照射処理を行う必要があり、専用の装置が必要になると共に、取扱いが煩雑で時間が掛かる不都合があった。さらに、固定化後に、ハイブリダイゼーションが必要になるため、固定化DNAを至適温度に保持する必要があり、上記と同様に専用の装置が必要であると共に、取扱いが煩雑であった。

この発明は、かかる状況下なされたものであり、目的DNAを簡便に検出でき、ことにバイブリダイゼーションや従来のごとき支持体への固定化処理を行うことなくDNA検出を行うことができる検出法を提供しようとするものである。

(二)課題を解決するための手段

かくしてこの発明によれば、(a)目的 DNAと 一本箱 DNAに変性する工程、(b)上記一本箱 D

1の特徴とするものである。そして、複製された 固定用官能基含有DNAを水不溶性の担体に固定 した状態で染色を行い、この染色されたDNAの 吸光度又は蛍光度に基づいて目的DNAの検出を 行う点を第2の特徴とするものである。

(DNAプライマー)

この発明で用いるDNAプライマーは、目的DNAの塩基配列の一部を相補的な塩基配列を有する短額のオリゴヌクレオチドに、ジスルフィド結合を介してDNA固定用官能基を結合することにより作製することができる。

ここで短難のオリゴヌクレオチドとしては、 PCR法で用いられるDNAプライマーと同程度の長さ、遅常10~30ヌクレオチド程度のもの、 を用いるのが通しており、塩基配列は目的DNA の末端に対応させるのが通している。

かかるオリゴヌクレオチドに上記DNA固定用 官能基を導入するに当り、まずリスルフィド基に よる化学修飾が行われる。この化学修飾は、オリ ゴヌクレオチドに、ジスルフィド結合を有し西境 に各々アミノ基を有するシスタミンのようなジアミノ 化合物を水系中で作用させることにより行なうことができる。ここで用いるジアミノ 化合物としては、下式(「):

 $H_{\pm}N - (CH_{\pm})_{\pm} - S - S - (CH_{\pm})_{\pi} - NH_{\pm} \cdots \cdots$ (1)

(式中、m. nは各々!~12の整数を示す) で現される化合物又はその塩を用いるのが適して いる。

この化学接飾において、このジアミノ化合物残 基がオリゴヌクレオチドに導入されるが、この導 入位置は、オリゴヌクレオチドの5′末端か核酸 塩基のいずれかに選択できる。

5、末端への導入は、通常、オリゴヌクレオチドにポリヌクレオチドキナーゼを水溶液中で作用させてその 5、末端の水酸基をリン酸基に変換し、次いで緩和な条件下で、例えば、カルボジイミド系の縮合剤を用いて上記リン酸基とジアミノ 化合物を反応させる、いわゆるホスホロアミデート法により行うことができる (Chu.B.F.etai.Nucl.Acids.Res.11(1983)6513)。かかる反応により、

や電気泳動法等により精製してDNA固定用官能 基を結合する工程に用いられる。

ここでDNA固定用官能基の結合は、上記で得 られた化学姿飾オリゴヌクレオチドを必要に応じ て渠橋剤を用いて、後述する水不溶性担体の官能 基と水系媒体中で容易に反応して結合しうる他の 官能基を有する化合物(DNA固定用化合物)と 反応させることにより行うことができる。 このよ うなDNA固定用化合物と水不溶性担体の官能基 との組合せとしては、例えばピオチン/アビジン の組合せや、各種抗体/抗原の組合せが挙げられ る。ビオチンを用いる場合には、アミノ基あるい はチオール基と反応性を有するピオチン誘導体が 適している。また、ハブテン(抗原基)を用いる 場合には、チオール基を育するもの、あるいはア ミノ基を有するものが違しており、又はアミノ反 応性基と反応性を育する架橋剤 [例えば、Nース クシンイミドー3-(2-ピリジルチオ) プロピオ ネートやマレイミドー#-ヒドロキシスクシンイ ミド誘導体展]と組み合わせて用いることができ

5、末端のリン酸基のOH基とジアミノ化合物の 一端のアミノ基との脱水縮合反応が生じて、下式 のように上記ジアミノ化合物残基がオリゴヌクレ オチドに導入されることとなる。

一方、核酸塩基への導入は、よく知られたシトシンの4位のアミノ基転位反応を利用することにより行うことができる。かかる反応によりオリゴヌクレオチドの核酸塩基におけるオキシ基とソアミノ化合物の一端のアミノ基との脱水縮合反応が生じて例えば下式のようにジアミノ化合物残基がオリゴヌクレオチドに導入されることとなる。

このようにして反応液中に得られた化学修飾オ リゴヌクレオチドは、通常、液体クロマトグラフィ

る.

かかる結合反応は、通常上記DNA固定用化合物を、必要に応じて架機剤と水系中で反応させた後、前述した化学修飾オリゴヌクレオチドと水系中で反応させることにより行うのが適している。いずれの反応も、緩和な条件下で混合することにより進行させることができる。

なお、架橋剤及びDNA固定用化合物の使用量は、化学修飾オリゴヌクレオチドに対し、5~25 当量とするのが適している。

(DNAの複製)

このようにして得られたDNA固定用官能基を有するDNAプライマーを用いて一本類DNAから目的DNAの複製が行われる。かかるDNAプライマーは(+)(-)の二種類同時に用いることもできる。この複製の手順、方法は、いわゆるPCR法における複製の手順と同様にして行うことができる。すなわち水系媒体中でアルカリ処理又は加熱処理により目的DNAを一本鎖DNAに変性した後、上配DNAプライマーを添加して優

和な温度下でアニーリングを行い、次いでポリメラーゼと順次ヌクレオチドは裏(dATP、

d G T P、 d C T P、 d T T P)を添加して一本 額 D N A を鋳型として相補的なポリヌクレオチド 類を成長させることにより行うことができる。な お、目的 D N A 自体は、 P C R 法で増幅されたも のを用いてもよく、 高感度検出の点で増幅された ものを用いるのが好ましい。

(固定)

(DNA検出)

(ホ)作用

水不溶性担体と特異的に結合しうるDNA固定 用官能基を有するDNAプライマーを用いること により、複製DNAを該担体に効準良く固定する ことができる。そしてDNAの検出は染色法で行 定手法等により固定した状態で用いることができ

複製DNAの上記担体への固定は、緩和な温度 下、水系中でこれらを混合することにより迅速に 行われ、とくに無処理や紫外線照射処理等を覧す 必要はない。

この固定化が行われた後、水洗により夾雑成分や未反応成分を系から効率良く除去することができ、通常、この水洗後に次の染色工程が行われる。(染色)

この発明でDNA染色剤とは、吸光性又は蛍光性を有しかつ水性媒体中でDNA二本額内に迅速に取り込まれる水溶性物質を意味し、とくに可視光での吸光性を有するものでなくてもよい。通常、高感度検出の点で蛍光性を有するものを用いるのが適しており、この例としてはエチジウムブロマイド、アクリジンオレンジ等が挙げられる。

かかる染色工程の後に、DNAの検出が行われるが、通常、この検出の前に、洗浄が行われこれにより過剰の染色剤が効率良く除去できる。

われるが、染色法されたDNAが不溶性担体に固定されているため、水洗により央雑成分等と容易に分離することができる。

従って、従来のごとき支持体への煩雑な固定処理や無処理を行うことなくしかも煩雑なパイプリダイゼーションを行うことなく、DNAの簡便な検出や高感度な検出が可能となる。

(へ)実施例

- 1. オリゴヌクレオチドの化学修飾
- (1)オリゴヌクレオチド

オリゴヌクレオチドとしては、、M13mp8用のプライマー(5´-GTAAAACGACGGCCAGT-3´及び5´-TTGTGTGGAATTGTGAGC-3´)を島津自動合成機 NS-1で化学合成後HPLC精製したものを用いた。このプライマーは、M13mp8RF-DNA(目的DNA)(+)類あるいは(-)類に相補的な配列をもつ17量体あるいは18量体である。

なお、鋳型としてM13ap8RF [DNAプライマーとして上記した2種のプライマーを用い

てPCR反応を行うと約120量体の位置に相当する電気泳動パターンが得られた。本結果は予想位置と一致した。

(2)反応

①リン酸基の導入

上記オリゴヌクレオチドの溶液(50D、30μℓ)をT・ポリヌクレオチドキナーゼ30ユニットで処理:37℃2.5時間)し、5位ヘリン酸残基を導入した。反応溶液をSEPPAKC1*カラムを用いて精製し3πℓの溶出液を得た。溶出液を振盪下真空濃縮した。

②シスタミン残基の導入

5 位 リン酸化プローブ(1 0 D)を、館合剤としての1-エチル-3-(ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(ECDI)(1 M 1 0 μℓ)の存在下、ルチジンパッファー(pH7.5、0.75M、88 μℓ)中で、シスタミン[H₁N-(CH₂)₂-S-S-(CH₂)₂NH₂]の2塩酸塩(1 M、2 μℓ)と室温で一昼夜反応させた。反応溶液はHPLCにて目的ピークを回収し、仮とう下真空濃縮した。

3、目的DNAの複製

M13mp8RF-DNAlamol(10⁻¹¹mol)を目的DNAとして用い、上記で合成した5'-ビオチン化プライマー(50pmol)及び未修飾プライマー(50pmol)、Taqポリメラーゼ、タクレオチドは薬dNTP(dATP、dCTP、dTTP)を加えて、これをPCR法により40回増幅した。これにより、5'-ビオチン化プライマーがPCR反応で増巾した2本額DNA断片に結合されたことになる。4.水不溶性担体への固定

これにより下式に示す化学修飾(シスタミン専 人)されたオリゴヌクレオチドを得た。

2. DNA 固定用官能基の導入

上記で得られたシスタミン導入オリゴヌクレオチド (0.7 00) をPBS 100g に溶解し複粋下、2 5倍当量のビオチンーεーアミノカブロン酸ーNーヒドロキシスクシンイミドを添加して室温下2時間反応させることにより、下記のような5 ービオチン化プライマーを合成し、HPLCあるいはゲル電気泳動で精製した。

(以下余白)

アビジンを直接架橋したアガロースピーズをし ×SSCで2回洗浄したものを、上記ピオチン修飾 DNA含有水溶液中に添加した。ピオチンとアピ ジンの結合定数は非常に大きいため上記ゲルの添 加混合によりピオチン修飾DNAが窒温下で遠や かに該ピーズ(水不溶性担体)に固定されること となる。

5. DNAの染色

上記固定化の後、この固定化物をポアサイズ 0.45μmのフィルタで建取し、パッファーで充分に 表浄することによって、未反応の一本鎖DNA、 プライマー、その他央維物を除去した。

次いで固定化物をアクリジンオレンジの水溶液 に接触させることにより、染色を行った。染色後 に水で充分に洗浄することにより、過剰のアクリ ジンオレンジを除去した。

6. DNAの検出

上記のようにしてフィルタ上に担待された染色 (たDNA固定物に、運元刺としてのメルカプトエ チルアミン (0.1M) を含むリン酸緩衝液を加え 3 7 でで9 0 分反応させた。これにより染色化DNA固定化物におけるジスルフィド結合が速やかに開製し、染色化DNAが液相に分散溶解し、水不溶性担体と分離された。

このDNA含有水溶液について、蛍光光度計を用いてその蛍光度(Ex490 nm)を測定したところ、530 nmと 640 nmに明確な蛍光ピークが確認された。そして、この両ピークの強度比は、530 nm>640 nmであり、アクリジンオレンジ水溶液自体の強度比を逆転していることから、DNAの二本領中に補り込まれたアクリジンオレンジによるものであることも確認された。

一方、染色剤としてエチジウムブロマイドを用いた際には、Ex300nmで590nmの蛍光ピークが呈されるが、この蛍光ピーク強度は、一本類DNAに結合したエチジウムブロマイド水溶液に比して増大化されたものであり、二本類DNAの捕り込まれたエチジウムブロマイドによるものであることも確認された。

(ト)考案の効果

手続補正書

平成元年 6月30日

特許庁長官 吉田 文 校 殿



- 事件の表示 平成1年特許願第35670号
- 発明の名称 核酸の検出法
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人 住 所 京都市中京区西ノ京桑原町1番地 名 称 (I99)株式会社 島津製作所 代表者 西八條 實
- 4. 代 埋 人 〒530 住 所 大阪市北区西天満5丁目1-3クオーター・ワンビル 電話(06)365-0718 氏 名 弁理士(6524)野 河 信太郎ではな
- 5. 補正命令の日付 自 発
- 6. 補正の対象 明細書の「特許請求の範囲」及び「発明の詳細な説明」の編
- 8. 補正の内容 別紙のとおり



この発明の核酸の検出法によれば、従来のごとき類雑な固定化処理やハイブリダイゼーションを行うことなく、簡便に目的DNAを検出することができ、しいては自動化、装置化が容易となり、 従来に比してより高感度な検出も可能である。

> 代理人 弁理士 野河 信太郎(2015年) (1777年)

補正の内容

- 1. 明細書第4頁下から2行目の「目的DNA と」を「目的DNAを」に訂正する。
- 2. 同音第6頁第15~16行目の「用いるの が進しており、塩基配列は目的DNAの末端に対 吃させるのが通している。」を「用いるのが適し ている。」に訂正する。
- 3. 同音第16頁の式の下3行目の「100m2」 を「100m2」に訂正する。
- 4. 同音第19頁下から4行目の「二本類 D N A の J を 『二本類 D N A に 』に訂正する。
- 5. 同書同頁の最下行の「(ト)考案の効果」 を「(ト)発明の効果」に訂正する。

特許請求の範囲

1. (a)目的DNA<u>を</u>一本頃DNAに変性するエ

(b)上記一本額 D N A に、目的 D N A の塩基配列の一部と相補的な塩基配列を有する短額のオリゴヌクレオチドからなりかつジスルフィド結合を介して D N A 固定用官能基を有してなる D N A ブライマーを結合させる工程、

(c) DNAプライマーが結合した一本領DNA に、ポリメラーゼの存在下でヌクレオチド試薬を 作用させることによりDNA固定用官能基で修飾 された目的DNAの複製物を作製する工程、

(d)複製された上記目的 D N A を上記 D N A 固定用官能基と反応して結合しうる官能基を有する水不溶性担体に水系媒体中で作用させて、禁目的D N A を水不溶性担体に固定する工程、

(e)上記DNA固定水不溶性担体に吸光性又は 蛍光性のDNA染色剤を水系媒体中で作用させて 抜DNAを染色する工程、

(1)染色されたDNAの吸光度又は蛍光強度に

基づいて目的DNAを検出する工程、

からなる核酸の検出法。